

2/7/1

DIALOG(R)File 351: Derwent WPI

(c) 2007 The Thomson Corporation. All rights reserved.

0008026541

WPI Acc no: 1997-120177/199712

Related WPI Acc No: 1997-165670

XRAM Acc no: C1997-039054

Improved Ziegler-Natta catalyst system for polymerisation of olefin(s)poly - has titanium-contg. solid component based on special finely divided silica support in which particles contain cavities and channels

Patent Assignee: BASF AG (BADI)

Inventor: HEMMERICH R; HUEFFER S; KERSTING M; KERTH J; KOELLE P; MUELLER P; SCHERER G; SEELERT S; WERNER R A

Patent Family (2 patents, 2 countries)

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Update	Type
DE 19529240	A1	19970213	DE 19529240	A	19950809	199712	B
ZA 199606747	A	19980429	ZA 19966747	A	19960808	199822	E

Priority Applications (no., kind, date): DE 19529240 A 19950809

Patent Details

Patent Number	Kind	Lan	Pgs	Draw	Filing Notes
DE 19529240	A1	DE	7	0	
ZA 199606747	A	EN	22	0	

Alerting Abstract DE A1

Ziegler/Natta-type catalyst systems (A), comprising: (a) a solid component contg. a Ti cpd., a Mg cpd., a halogen, a silica gel support (B) and a carboxylate ester as electron donor; (b) an Al cpd. as cocatalyst; and opt. (c) another electron donor. The silica (B) has an average particle dia. of 5-200 mum and an average prim. particle dia. of 1-10 mum, and contains cavities or channels with an average dia. of 1-10 mum and a macroscopic vol. content of 5-20% based on the whole particle. Also claimed are: (i) a process for the prodn. of (A) by reacting (a), (b) and opt. (c) together at 0-150(deg)C and 1-100 bar; (ii) a process for the prodn. of polymers by polymerisation of propylene and opt. comonomers at 20-150(deg)C and 1-100 bar in presence of (A); (iii) polymers of propylene obtd. by this process; and (iv) film, fibres and mouldings made from these polymers

USE - For the polymerisation of olefins, esp. propylene.

ADVANTAGE - Compared with prior-art catalysts, (A) enable polymerisation with higher productivity and improved stereospecificity, esp. in gas-phase polymerisation. The polymers obtd. have a high bulk density, a low chlorine content, good mechanical properties and a markedly lower tendency to form pinholes.

⑯ BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND



DEUTSCHES

PATENTAMT

⑰ Offenlegungsschrift
⑯ DE 195 29 240 A 1

⑮ Int. Cl. 6:
C 08 F 4/642
C 08 F 4/02
C 08 F 4/58
C 08 F 10/08

⑯ Aktenzeichen: 195 29 240,5
⑯ Anmeldetag: 9. 8. 95
⑯ Offenlegungstag: 13. 2. 97

DE 195 29 240 A 1

⑯ Anmelder:

BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE

⑯ Erfinder:

Hüffer, Stefan, Dr., 67071 Ludwigshafen, DE; Kerth, Jürgen, Dr., 67316 Carlsberg, DE; Kölle, Peter, Dr., 67098 Bad Dürkheim, DE; Müller, Patrik, Dr., 67681 Kaiserslautern, DE; Hemmerich, Rainer, Dr., 67269 Grünstadt, DE

⑯ Katalysatorsysteme vom Typ der Ziegler-Natta-Katalysatoren

⑯ Katalysatorsysteme vom Typ der Ziegler-Natta-Katalysatoren, enthaltend als aktive Bestandteile

- a) eine titanhaltige Feststoffkomponente, die eine Verbindung des Titans, eine Verbindung des Magnesiums, ein Halogen, Kieselgel als Träger und einen Carbonsäureester als Elektronendonatorverbindung enthält, sowie als Cokatalysator
- b) eine Aluminiumverbindung und
- c) gegebenenfalls eine weitere Elektronendonatorverbindung, wobei das verwendete Kieselgel einen mittleren Teilchen-durchmesser von 5 bis 200 µm, einen mittleren Teilchen-durchmesser der Primärpartikel von 1 bis 10 µm und Hohlräume bzw. Kanäle mit einem mittleren Durchmesser von 1 bis 10 µm aufweist, deren makroskopischer Volumen-anteil am Gesamtpartikel im Bereich von 5 bis 20% liegt.

DE 195 29 240 A 1

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Katalysatorsysteme vom Typ der Ziegler-Natta-Katalysatoren, enthaltend als aktive Bestandteile

- 5 a) eine titanhaltige Feststoffkomponente, die eine Verbindung des Titans, eine Verbindung des Magnesiums, ein Halogen, Kieselgel als Träger und einen Carbonsäureester als Elektronendonorverbindung enthält,

sowie als Cokatalysator

- 10 b) eine Aluminiumverbindung und
c) gegebenenfalls eine weitere Elektronendonorverbindung,

wobei das verwendete Kieselgel einen mittleren Teilchendurchmesser von 5 bis 200 µm, einen mittleren Teilchendurchmesser der Primärpartikel von 1 bis 10 µm und Hohlräume bzw. Kanäle mit einem mittleren Durchmesser von 1 bis 10 µm aufweist, deren makroskopischer Volumenanteil am Gesamtpartikel im Bereich von 5 bis 20% liegt

Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung derartiger Ziegler-Natta-Katalysatorsysteme, die Herstellung von Polymerisaten des Propylens mit Hilfe dieser Katalysatorsysteme, die hiernach erhältlichen Polymerisate sowie Folien, Fasern und Formkörper aus diesen Polymerisaten.

20 Katalysatorsysteme vom Typ der Ziegler-Natta-Katalysatoren sind u. a. aus der EP-B 014523, der EP-A 023425, der EP-A 045975 und der EP-A 195497 bekannt. Diese Systeme werden insbesondere zur Polymerisation von C_2-C_{10} -Alk-1-enen verwendet und enthalten u. a. Verbindungen des mehrwertigen Titans, Aluminiumhalogenide und/oder -alkyle, sowie Elektronendonorverbindungen, insbesondere Siliciumverbindungen, Ether, 25 Carbonsäureester, Ketone und Lactone, die einerseits in Verbindung mit der Titankomponente und andererseits als Cokatalysator verwendet werden.

Die Herstellung der Ziegler-Natta-Katalysatoren geschieht üblicherweise in zwei Schritten. Zuerst wird die titanhaltige Feststoffkomponente hergestellt. Anschließend wird diese mit dem Cokatalysator umgesetzt. Mit Hilfe der so erhaltenen Katalysatoren wird anschließend die Polymerisation durchgeführt.

30 Weiterhin werden in den US-A 48 57 613 und der US-A 52 88 824 Katalysatorsysteme vom Typ der Ziegler-Natta-Katalysatoren beschrieben, die neben einer titanhaltigen Feststoffkomponente und einer Aluminiumverbindung noch organische Silanverbindungen als externe Elektronendonorverbindungen aufweisen. Die dabei erhaltenen Katalysatorsysteme zeichnen sich u. a. durch eine gute Produktivität aus und liefern Polymerisate des Propylens mit einer hohen Stereospezifität, d. h. einer hohen Isotaktizität, einem geringen Chloranteil und einer guten Morphologie, d. h. einem geringen Anteil an Feinstkorn.

35 Stellt man aus Polymerisaten, die mit Hilfe der in den US-A 48 57 613 und den US-A 52 88 824 beschriebenen Katalysatorsystemen erhalten wurden, Folien her, so beobachtet man häufig das erhöhte Auftreten von sogenannten Mikrostrippen, d. h. von kleinen Unregelmäßigkeiten an der Oberfläche der Folien. Treten derartige Mikrostrippen gehäuft auf, so beeinträchtigen sie die optische Qualität der Folie.

40 Der vorliegenden Erfundung lag daher die Aufgabe zugrunde, ausgehend von den in den US-A 48 57 613 und der US-A 52 88 824 beschriebenen Katalysatorsystemen ein verbessertes Katalysatorsystem vom Typ der Ziegler-Natta-Katalysatoren zu entwickeln, welches die obengenannten Nachteile hinsichtlich der Bildung von Mikrostrippen nicht aufweist und sich darüber hinaus durch eine hohe Produktivität und Stereospezifität der dabei erhaltenen Polymerisate auszeichnet.

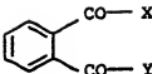
45 Demgemäß wurden die eingangs definierten Katalysatorsysteme vom Typ der Ziegler-Natta-Katalysatoren gefunden.

Die erfindungsgemäßen Katalysatorsysteme enthalten u. a. neben einer titanhaltigen Feststoffkomponente a) noch einen Cokatalysator. Als Cokatalysator kommt dabei die Aluminiumverbindung b) in Frage. Vorzugsweise wird neben dieser Aluminiumverbindung b) als weiterer Bestandteil des Cokatalysators noch eine Elektronendonorverbindung c) eingesetzt.

50 Zur Herstellung der titanhaltigen Feststoffkomponente a) werden als Titanverbindungen im allgemeinen Halogenide oder Alkoholate des drei- oder vierwertigen Titans verwendet, wobei die Chloride des Titans, insbesondere Titanetrachlorid, bevorzugt sind. Die titanhaltige Feststoffkomponente enthält ferner Kieselgel als Träger.

Weiter werden bei der Herstellung der titanhaltigen Feststoffkomponente u. a. Verbindungen des Magnesiums eingesetzt. Als solche kommen insbesondere Magnesiumhalogenide, Magnesiumalkyle und Magnesiumaryle, sowie Magnesiumalkoxy- und Magnesiumaryloxyverbindungen in Betracht, wobei bevorzugt Magnesiumdichlorid, Magnesiumdibromid und Magnesiumdi-(C_1-C_{10} -alkyl)-Verbindungen verwendet werden. Daneben kann die titanhaltige Feststoffkomponente noch Halogen, bevorzugt Chlor oder Brom, enthalten.

60 Ferner enthält die titanhaltige Feststoffkomponente a) noch Elektronendonorverbindungen, beispielsweise mono- oder polyfunktionelle Carbonsäuren, Carbonsäureanhydride und Carbonsäureester, ferner Ketone, Ether, Alkohole, Lactone, sowie phosphor- und siliciumorganische Verbindungen. Bevorzugt werden als Elektronendonorverbindungen innerhalb der titanhaltigen Feststoffkomponente Phthsäurederivate der allgemeinen Formel (II)



verwendet, wobei X und Y jeweils für ein Chloratom oder einen C₁- bis C₁₀-Alkoxyrest oder gemeinsam für Sauerstoff stehen. Besonders bevorzugte Elektronendonorverbindungen sind Phthalsäureester, wobei X und Y einen C₁-C₆-Alkoxyrest, beispielsweise einen Methoxy-, Ethoxy-, Propyloxy- oder einen Butyloxyrest bedeuten.

Weiter bevorzugt Elektronendonorverbindungen innerhalb der titanhaltigen Feststoffkomponenten sind u. a. Diester von 3- oder 4-gliedrigen, gegebenenfalls substituierten Cycloalkyl-1,2-dicarbonsäuren, sowie Monoester von gegebenenfalls substituierten Benzophenon-2-carbonsäuren. Als Hydroxyverbindungen werden bei diesen Estern die bei Veresterungsreaktionen üblichen Alkohole verwendet, u. a. C₁-bis-C₁₅-Alkanole, C₅-bis-C₇-Cycloalkanole, die ihrerseits C₁-bis-C₁₀-Alkylgruppen tragen können, ferner C₅-bis-C₁₀-Phenole.

Die titanhaltige Feststoffkomponente kann nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden. Beispiele dafür sind u. a. in der EP-A 45 975, der EP-A 45 977, der EP-A 86 473, der EP-A 171 200, der GB-A 2 111 066, der US-A 48 57 613 und der US-A 52 88 824 beschrieben.

Bei der Herstellung der titanhaltigen Feststoffkomponente a) wird bevorzugt folgendes zweistufige Verfahren angewandt:

In der ersten Stufe versetzt man zunächst als feinteiligen Träger Kieselgel (SiO₂), welches in der Regel einen mittleren Teilchendurchmesser von 5 bis 200 µm, insbesondere von 20 bis 70 µm, ein Porenvolumen von 0,1 bis 10 cm³/g, insbesondere von 1,0 bis 4,0 cm³/g, und eine spezifische Oberfläche von 10 bis 1000 m²/g, insbesondere von 100 bis 500 m²/g, aufweist, mit einer Lösung der magnesiumhaltigen Verbindung in einem flüssigen Alkan, wonach man dieses Gemisch 0,5 bis 5 Stunden lang bei einer Temperatur zwischen 10 und 120°C röhrt. Vorzugsweise setzt man pro Mol des Trägers 0,1 bis 1 mol der Magnesiumverbindung ein. Anschließend fügt man unter ständigem Rühren ein Halogen oder einen Halogenwasserstoff, insbesondere Chlor oder Chlorsäurereststoff im wenigstens zweifachen, bevorzugt im wenigstens fünffachen molaren Überschub, bezogen auf die magnesiumhaltige Verbindung, hinzu. Nach etwa 30 bis 120 Minuten fügt man diesem Reaktionsprodukt bei einer Temperatur zwischen 10 und 150°C ein C₁- bis C₆-Alkanol, insbesondere Ethanol, ein Halogenid oder ein Alkoholat des drei- oder vierwertigen Titan, insbesondere Titanetrachlorid, sowie eine Elektronendonorverbindung hinzu. Dabei setzt man pro Mol Magnesium des aus der ersten Stufe erhaltenen Feststoffs 1 bis 5 mol des drei- oder vierwertigen Titan und 0,01 bis 1 mol, insbesondere 0,1 bis 0,5 mol, der Elektronendonorverbindung ein. Dieses Gemisch wird wenigstens eine Stunde lang bei einer Temperatur zwischen 10 und 150°C gerührt, der so erhaltene feste Stoff anschließend abfiltriert und mit einem C₇- bis C₁₀-Alkylbenzol, bevorzugt mit Ethylbenzol, gewaschen.

In der zweiten Stufe extrahiert man den aus der ersten Stufe erhaltenen Feststoff einige Stunden lang bei Temperaturen zwischen 100 und 150°C mit überschüssigem Titanetrachlorid oder einer im Überschub vorliegenden Lösung von Titanetrachlorid in einem inerten Lösungsmittel, vorzugsweise einem Alkylbenzol, wobei das Lösungsmittel wenigstens 5 Gew.-% Titanetrachlorid enthält. Danach wascht man das Produkt solange mit einem flüssigen Alkan, bis der Gehalt der Waschlösung an Titanetrachlorid weniger als 2 Gew.-% beträgt.

Die auf diese Weise erhältliche titanhaltige Feststoffkomponente wird mit einem Cokatalysator als Ziegler-Natta-Katalysatorsystem verwendet. Als Cokatalysator kommt dabei u. a. eine Aluminiumverbindung b) in Frage.

Als Cokatalysatoren geeignete Aluminiumverbindungen b) sind neben Trialkylaluminium auch solche Verbindungen, bei denen eine Alkygruppe durch eine Alkoxygruppe oder durch ein Halogenatom, beispielsweise durch Chlor oder Brom, ersetzt ist. Bevorzugt werden Trialkylaluminiumverbindungen verwendet, deren Alkygruppen jeweils 1 bis 8 C-Atome aufweisen, beispielsweise Trimethyl-, Triethyl- oder Methyl-diethylaluminium.

Bevorzugt verwendet man neben der Aluminiumverbindung b) noch als weiteren Cokatalysator Elektronendonorverbindungen c) wie beispielsweise mono- oder polyfunktionelle Carbonsäuren, Carbonsäureanhydride und Carbonsäureester, ferner Ketone, Ether, Alkohole, Lactone, sowie phosphor- und siliciumorganische Verbindungen. Bevorzugt Elektronendonorverbindungen sind dabei siliciumorganische Verbindungen der allgemeinen Formel (I)



wobei

R¹ gleich oder verschieden ist und eine C₁- bis C₂₀-Alkylgruppe, eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe, die ihrerseits eine C₁- bis C₁₀-Alkylgruppe tragen kann, oder eine C₆- bis C₂₀-Aryl- oder Arylalkylgruppe bedeutet, R² gleich oder verschieden ist und eine C₁- bis C₂₀-Alkylgruppe bedeutet und n für die Zahlen 1, 2 oder 3 steht. Besonders bevorzugt werden dabei solche Verbindungen, in denen R¹ eine C₁- bis C₆-Alkylgruppe oder eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe, sowie R² eine C₁- bis C₄-Alkylgruppe bedeutet und n für die Zahlen 1 oder 2 steht.

Unter diesen Verbindungen sind insbesondere Dimethoxydiisopropylsilan, Dimethoxysobutylisopropylsilan, Dimethoxydiisobutylsilan, Dimethoxydicyclopentylsilan, Dimethoxysobutylsec.butylsilan, Dimethoxysopropylsec.butylsilan, Diethoxydicyclopentylsilan und Diethoxysobutylisopropylsilan hervorzuheben.

Die einzelnen Verbindungen b) sowie gegebenenfalls c) können in beliebiger Reihenfolge einzeln oder als Gemisch zweier Komponenten als Cokatalysator verwendet werden.

Erfindungsgemäß wird in der titanhaltigen Feststoffkomponente a) ein solches feinteiliges Kieselgel verwendet, welches einen mittleren Teilchendurchmesser von 5 bis 200 µm, insbesondere von 20 bis 70 µm und einen mittleren Teilchendurchmesser der Primärpartikel von 1 bis 10 µm, insbesondere von 1 bis 5 µm aufweist. Bei den sogenannten Primärpartikeln handelt es sich dabei um poröse, granuläre Kieselgelpartikel, welche durch 5 Mahlung, gegebenenfalls nach entsprechender Siebung, aus einem SiO₂-Hydrogel erhalten werden.

Weiterhin ist das erfundungsgemäß zu verwendende feinteilige Kieselgel u. a. auch noch dadurch charakterisiert, daß es Hohlräume bzw. Kanäle mit einem mittleren Durchmesser von 1 bis 10 µm, insbesondere von 1 bis 5 µm aufweist, deren makroskopischer Volumenanteil am Gesamtteilchen im Bereich von 5 bis 20%, insbesondere 10 im Bereich von 5 bis 15% liegt. Das feinteilige Kieselgel weist ferner insbesondere ein Porenvolumen von 0,1 bis 10 cm³/g, bevorzugt von 1,0 bis 4,0 cm³/g und eine spezifische Oberfläche von 10 bis 1000 m²/g, bevorzugt von 100 bis 500 m²/g auf.

Aufgrund der in dem feinteiligen Kieselgel vorhandenen Hohlräume bzw. Kanäle liegt im Trägermaterial eine deutlich verbesserte Verteilung der Katalysatoraktivkomponenten vor. Darüber hinaus wirkt sich ein derart mit Hohlräumen und Kanälen durchzogenes Material positiv auf die diffusionskontrollierte Versorgung mit Monomeren und Cokatalysatoren und damit auch auf die Polymerisationskinetik aus. Ein solches feinteiliges Kieselgel ist u. a. erhältlich durch Sprühtrocknen von vermahlemem, entsprechend gesiebten SiO₂-Hydrogel, welches hierzu mit Wasser oder einem aliphatischen Alkohol vermaischt wird. Ein solches feinteiliges Kieselgel ist aber auch im Handel erhältlich.

Das Kieselgel liegt dabei innerhalb der titanhaltigen Feststoffkomponente a) in solchen Mengen vor, daß auf 1 Mol des Kieselgels 0,1 bis 1,0 Mol, insbesondere 0,2 bis 0,5 Mol der Verbindung des Magnesiums treffen.

Die als Cokatalysatoren wirkenden Verbindungen b) und gegebenenfalls c) kann man sowohl nacheinander als auch zusammen auf die titanhaltige Feststoffkomponente a) einwirken lassen. Üblicherweise geschieht dies bei Temperaturen von 0 bis 150°C, insbesondere von 20 bis 90°C und Drücken von 1 bis 100 bar, insbesondere von 1 bis 40 bar.

Bevorzugt werden die Cokatalysatoren b) sowie gegebenenfalls c) in einer solchen Menge eingesetzt, daß das Atomverhältnis zwischen Aluminium aus der Aluminiumverbindung und Titan aus der titanhaltigen Feststoffkomponente a) 1 : 1 bis 800 : 1, insbesondere 20 : 1 bis 200 : 1, und das Molverhältnis zwischen der Aluminiumverbindung und der als Cokatalysator eingesetzten Elektronendonatorverbindung c) 1 : 1 bis 250 : 1, insbesondere 10 : 1 bis 80 : 1 beträgt.

Die erfundungsgemäßen Katalysatorsysteme eignen sich besonders gut für die Herstellung von Polymerisaten des Propylen, d. h. Homopolymerisaten des Propylen und Copolymerisaten des Propylen zusammen mit anderen C₂—C₁₀-Alk-1-enen.

Unter der Bezeichnung C₂—C₁₀-Alk-1-ene sollen dabei u. a. Ethylen, But-1-en, Pent-1-en, Hex-1-en, Hept-1-en oder Oct-1-en verstanden werden, wobei die Comonomere Ethylen und But-1-en besonders bevorzugt sind.

Die erfundungsgemäßen Katalysatorsysteme können aber auch zur Herstellung von Polymerisaten anderer C₂—C₁₀-Alk-1-ene verwendet werden, beispielsweise zur Herstellung von Homo- oder Copolymerisaten des Ethylen, des But-1-en, des Pent-1-en, des Hex-1-en, des Hept-1-en oder des Oct-1-en.

Die Herstellung derartiger Polymerisate von C₂—C₁₀-Alk-1-enen kann in den üblichen, für die Polymerisation von C₂—C₁₀-Alk-1-enen verwendeten Reaktoren entweder absatzweise oder bevorzugt kontinuierlich u. a. als Suspensionspolymerisation oder bevorzugt als Gasphasenpolymerisation durchgeführt werden. Geeignete Reaktoren sind u. a. kontinuierlich betriebene Rührreaktoren, die ein Festbett aus feinteiligem Polymerisat enthalten, welches üblicherweise durch geeignete Rührvorrichtungen in Bewegung gehalten wird. Selbstverständlich kann die Reaktion auch in einer Reihe von mehreren, hintereinander geschalteten Reaktoren durchgeführt werden. Die Reaktionsdauer hängt entscheidend von den jeweils gewählten Reaktionsbedingungen ab. Sie liegt üblicherweise zwischen 0,2 und 20 Stunden, meistens zwischen 0,5 und 10 Stunden.

Die Polymerisationsreaktion wird zweckmäßigerweise bei Temperaturen von 20 bis 150°C und Drücken von 1 bis 100 bar durchgeführt.

Bevorzugt sind dabei Temperaturen von 40 bis 100°C und Drücke von 10 bis 50 bar. Die Molmasse der dabei gebildeten Polyalk-1-ene kann durch Zugabe von in der Polymerisationstechnik gebräuchlichen Reglern, beispielsweise von Wasserstoff, kontrolliert und über einen weiten Bereich eingestellt werden. Weiterhin ist es möglich, inerte Lösungsmittel wie beispielsweise Toluol oder Hexan, Inertgas wie Stickstoff oder Argon und kleinere Mengen Polypropylenpulver mitzuzuverwenden.

Die mit Hilfe des erfundungsgemäßen Katalysatorsystems erhaltenen Propylenhomo- und -copolymerisate sind in den für Polyalk-1-ene üblichen Molmassen erhältlich, wobei Polymerisate mit Molmassen (Gewichtsmittel) zwischen 20 000 und 500 000 bevorzugt werden. Ihre Schmelzflußindizes, bei 230°C und unter einem Gewicht von 2,16 kg, nach DIN 53 735 liegen im Bereich von 0,1 bis 100 g/10 min, insbesondere im Bereich von 0,5 bis 50 g/10 min.

Das erfundungsgemäße Katalysatorsystem weist gegenüber den bisher bekannten Katalysatorsystemen eine höhere Produktivität und eine verbesserte Stereosepezifität, insbesondere bei Gasphasenpolymerisationen auf. Die auf diese Weise erhältlichen Polymerisate zeichnen sich auch durch eine hohe Schüttfähigkeit und einem niedrigen Restchlorgehalt aus. Weiterhin ist es bei dem erfundungsgemäßen Katalysatorsystem von Vorteil, daß die Mikrostippinenbildung bei den daraus erhaltenen Polymerisaten deutlich verringert ist.

Aufgrund ihrer guten mechanischen Eigenschaften eignen sich die mit dem erfundungsgemäßen Katalysator- system hergestellten Propylenpolymerisate vor allem für die Herstellung von Folien, Fasern und Formkörpern.

65

Beispiel

a) Herstellung der titanhaltigen Feststoffkomponente (1)

In einer ersten Stufe wurde feinteiliges Kieselgel (SiO_2), das einen Teilchendurchmesser von 20 bis 45 μm , ein Porenvolumen von 1,5 cm^3/g und eine spezifische Oberfläche von 260 m^2/g aufwies, mit einer Lösung von n-Butyloctylmagnesium in n-Heptan versetzt, wobei pro Mol SiO_2 0,3 Mol der Magnesiumverbindung eingesetzt wurden. Das feinteilige Kieselgel war zusätzlich durch eine mittlere Teilchengröße der Primärpartikel von 3–5 μm und durch Hohlräume und Kanäle mit einem Durchmesser von 3–5 μm charakterisiert, wobei der makroskopische Volumenanteil der Hohlräume und Kanäle aus Gesamtpartikel bei etwa 15% lag. Die Lösung wurde 45 Minuten bei 95°C gerührt, danach auf 20°C abgekühlt, wonach die 10-fache molare Menge, bezogen auf die magnesiumorganische Verbindung, an Chlorwasserstoff eingeleitet wurde. Nach 60 Minuten wurde das Reaktionsprodukt unter ständigem Rühren mit 3 Mol Ethanol pro Mol Magnesium versetzt. Dieses Gemisch wurde 0,5 Stunden bei 80°C gerührt und anschließend mit 7,2 Mol Titanetrachlorid und 0,3 Mol Di-n-butylphthalat, jeweils bezogen auf 1 Mol Magnesium, versetzt. Anschließend wurde 1 Stunde bei 100°C gerührt, der so erhaltene feste Stoff abfiltriert und mehrmals mit Ethylbenzol gewaschen.

Das daraus erhaltene Festprodukt extrahierte man 3 Stunden lang bei 125°C mit einer 10 vol-%igen Lösung von Titanetrachlorid in Ethylbenzol. Danach wurde das Festprodukt durch Filtration vom Extraktionsmittel getrennt und solange mit n-Heptan gewaschen, bis das Extraktionsmittel nur noch 0,3 Gew.-% Titanetrachlorid aufwies.

Die titanhaltige Feststoffkomponente enthielt

3,5 Gew.-% Ti
7,4 Gew.-% Mg
28,2 Gew.-% Cl.

Die Bestimmung des Teilchendurchmessers erfolgte durch Caulter-Counter-Analyse (Korngrößenverteilung der Kieselgelpartikel), die des Porenvolumens und der spezifischen Oberfläche durch Stickstoff-Absorption nach DIN 66131 oder durch Quecksilber-Porosimetrie nach DIN 66133. Die mittlere Teilchengröße der Primärpartikel, des Durchmessers der Hohlräume und Kanäle sowie deren makroskopischer Volumenanteil geschah mit der Hilfe der Scanning Electron Microscopy (Rasterelektronenmikroskopie) bzw. der Electron Probe Micro Analysis (Elektronenstrahl-Mikrobereichsanalyse) jeweils an Kornoberflächen und an Kornquerschnitten des Kieselgels.

b) Polymerisation von Propylen

Die Polymerisation wurde in einem vertikal gerührten Gasphasenreaktor mit einem Nutzvolumen von 800 l in Anwesenheit von Wasserstoff als Molekulargewichtsregler durchgeführt. Der Reaktor enthielt ein bewegtes Festbett aus feinteiligem Polymerisat. Der Reaktorausstoß an Polymerisat betrug 152 kg Polypropylen pro Stunde.

In den Gasphasenreaktor wurde bei einem Druck von 32 bar und bei einer Temperatur von 80°C gasförmiges Propylen eingeleitet. Bei einer mittleren Verweilezeit von 1,5 Stunden wurde mit Hilfe der in Beispiel 1a beschriebenen titanhaltigen Feststoffkomponente a) kontinuierlich polymerisiert, wobei pro Stunde 6,6 g der titanhaltigen Feststoffkomponente a) 1384 mMol Triethylaluminium und 40 mmol Dimethoxyisobutylisopropylsilan als Cokatalysator verwendet wurden.

Nach Beendigung der Gasphasenpolymerisation erhielt man ein Propylenhomopolymerisat mit einem Schmelzflußindex von 12,2 g/10 min., bei 230°C und 2,16 kg (nach DIN 53 735).

Vergleichsbeispiel

Es wurde analog zum erfundungsgemäßen Beispiel Propylen mit dem gleichen Katalysatorsystem und unter den gleichen Bedingungen polymerisiert, wobei aber eine solche titanhaltige Feststoffkomponente a) verwendet wurde, die ein granuläres Kieselgel mit folgenden Eigenschaften aufwies:

Teilchendurchmesser:	20 bis 45 μm
Porenvolumen:	1,8 cm^3/g
spezifische Oberfläche:	325 m^2/g
Anteil der Hohlräume und Kanäle am Gesamtpartikel:	< 1,0%

Nach Beendigung der Gasphasenpolymerisation erhielt man ein Propylenhomopolymerisat mit einem Schmelzflußindex von 12,5 g/10 min., bei 230°C und 2,16 kg (nach DIN 53 735).

In der nachfolgenden Tabelle sind sowohl für das erfundungsgemäße Beispiel als auch für das Vergleichsbeispiel die Produktivität des eingesetzten Katalysatorsystems als auch die folgenden Eigenschaften der jeweils erhaltenen Propylenhomopolymerisate aufgeführt: xylolöslicher Anteil (Maß für die Stereospezifität des Polymerisats), heptanlöslicher Anteil (Maß für die Stereospezifität des Polymerisats), Chlorgehalt, Schüttdichte, Schermodul (G-Modul), Viskosität und Anzahl der Mikrostippen.

5
10
15
20
25
30
35
40
45
50
55
60

Tabelle

	Beispiel [g Polymer/g titanhaltiger Feststoffkomponente]	Vergleichsbeispiel 22880 14350
Xyloolöslicher Anteil [Gew.-%]	1,3	3,0
Heptanolöslicher Anteil [Gew.-%]	2,6	7,0
Chlorgehalt [ppm]	12,5	20,7
Schütttdichte [g/e]	426	344
G-Modul [N/mm ²]	b) 878	767
Anzahl der Mikrostippen [pro m ²]	c) 30-40	120-150

a) ermittelt nach DIN 53 466

b) ermittelt nach DIN 53 445

c) ermittelt durch online-Bestimmung mittels eines Brabender-Geräts an einer Folie mit einer Dicke von 40 µm.

Ein Vergleich zwischen dem erfundungsgemäßen Beispiel und dem Vergleichsbeispiel macht deutlich, daß das erfundungsgemäße Katalysatorsystem eine höhere Produktivität aufweist und zu Polymerisaten des Propyleins mit einer erhöhten Stereospezifität (geringere xylo- und heptanolösliche Anteile), einem verringerten Chlorge-

halt und einer erhöhten Schüttdichte führt. Weiterhin zeichnen sich die mit Hilfe des erfundungsgemäßen Katalysatorsystems erhaltenen Polymerisate des Propylen auch durch eine höhere Steifigkeit (höherer G-Modul) und durch eine deutlich verringerte Anzahl von Mikrostrippen aus.

Patentansprüche

5

1. Katalysatorsysteme vom Typ der Ziegler-Natta-Katalysatoren, enthaltend als aktive Bestandteile
 - a) eine titanhaltige Feststoffkomponente, die eine Verbindung des Titans, eine Verbindung des Magnesiums, ein Halogen, Kieselgel als Träger und einen Carbonsäureester als Elektronendonorverbindung enthält, sowie als Cokatalysator
 - b) eine Aluminiumverbindung und
 - c) gegebenenfalls eine weitere Elektronendonorverbindung,

10

wobei das verwendete Kieselgel einen mittleren Teilchendurchmesser von 5 bis 200 µm, einen mittleren Teilchendurchmesser der Primärpartikel von 1 bis 10 µm und Hohlräume bzw. Kanäle mit einem mittleren Durchmesser von 1 bis 10 µm aufweist, deren makroskopischer Volumenanteil am Gesamtteilikel im Bereich von 5 bis 20% liegt.

15

2. Katalysatorsysteme nach Anspruch 1, wobei das verwendete Kieselgel Hohlräume und Kanäle mit einem durchschnittlichen Durchmesser von 1 bis 5 µm aufweist, deren makroskopischer Volumenanteil am Gesamtteilikel im Bereich von 5 bis 15% liegt.

20

3. Katalysatorsysteme nach einem der Ansprüche 1 oder 2, wobei das verwendete Kieselgel sprühgetrocknet ist.

4. Katalysatorsysteme nach den Ansprüchen 1 bis 3, wobei als weitere Elektronendonorverbindung c) siliciumorganische Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

25



verwendet werden, wobei R^1 gleich oder verschieden ist und eine C_1 - bis C_{20} -Alkylgruppe, eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe, die ihrerseits eine C_1 - bis C_{10} -Alkylgruppe tragen kann, oder eine C_6 - bis C_{20} -Aryl- oder Arylalkylgruppe, R^2 gleich oder verschieden ist und eine C_1 - bis C_{20} -Alkylgruppe bedeutet und n für die Zahlen 1, 2 oder 3 steht.

30

5. Katalysatorsysteme nach den Ansprüchen 1 bis 4, wobei als Aluminiumverbindung b) eine Trialkylaluminiumverbindung verwendet wird, deren Alkylgruppen jeweils 1 bis 8 C-Atome aufweisen.

35

6. Verfahren zur Herstellung von Katalysatorsystemen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man die titanhaltige Feststoffkomponente a) und den Cokatalysator b) und gegebenenfalls c) bei Temperaturen von 0 bis 150°C und Drücken von 1 bis 100 bar aufeinander einwirken läßt.

7. Verfahren zur Herstellung von Polymerisaten des Propylen durch Polymerisation von Propylen und gegebenenfalls von zugegebenen Comonomeren bei Temperaturen von 20 bis 150°C und Drücken von 1 bis 100 bar in Gegenwart von Ziegler-Natta-Katalysatorsystemen, dadurch gekennzeichnet, daß man Katalysatorsysteme gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 verwendet.

35

8. Polymerisate des Propylen, erhältlich nach dem Verfahren gemäß Anspruch 7.

40

9. Folien, Fasern und Formkörper aus den Polymerisaten gemäß Anspruch 8.

45

50

55

60

65

- Leerseite -